## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-230574

(43)Date of publication of application: 19.08.1994

(51)Int.CI.

GO3F 7/039 G03F 3/10 G03F 7/00 G03F 7/004 **G03F** 7/028 G03F 7/38 H01L 21/027

(21)Application number: 05-018793

(71)Applicant:

**FUJI PHOTO FILM CO LTD** 

(22)Date of filing:

05.02.1993

(72)Inventor:

KONDO SHUNICHI

**UMEHARA AKIRA AOTANI NORIMASA** 

YAMAOKA TSUGIO

## (54) POSITIVE TYPE PHOTOSENSITIVE COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a positive type photosensitive compsn. having high photosensitivity and usable under light, in a wide wavelength range. CONSTITUTION: This positive type photosensitive compsn. contains a compd. (a) having at least two enol ether groups represented by the formula, a linear polymer (b) having acid groups and a compd. (c) which generates an acid when decomposed by irradiation with active light or radiation. The components (a), (b) have been crosslinked by heat. In the formula, each of R1-R3 is H, an alkyl or aryl and two of them may bond to each other to form a satd, or olefinically unsatd, ring,

 $(R^2)(R^1)C = C(R^2) - O -$ 

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

#### \* NOTICES \*

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2,\*\*\* shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

### **CLAIMS**

### [Claim(s)]

[Claim 1] (a) The compound and (b) which have at least two enol ether groups shown by the following general formula (I) The linear macromolecule which has an acid radical, and (c) Positive type photosensitivity constituent characterized by containing the compound which decomposes by the exposure of an activity beam of light or a radiation, and generates an acid, and constructing the bridge over the (a) component and the (b) component by heat. (R2)(R1)C=C(R3)-O-(I

the inside of a formula, R1, and R2 And R3 hydrogen, an alkyl group, or an aryl group is expressed, and the same — or you may differ. Moreover, two of them may join together and the ring of saturation or olefin nature partial saturation may be formed. [Claim 2] The positive type photosensitivity constituent according to claim 1 characterized by the linear macromolecule of this component (b) having a hydroxyl group further.

[Translation done.]

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-230574

(43)Date of publication of application: 19.08.1994

(51)Int.CI.

G03F 7/039 G03F 3/10 G03F 7/00 G03F 7/028 G03F 7/38 H01L 21/027

(21)Application number: 05-018793

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

05.02.1993

(72)Inventor: KONDO SHUNICHI

UMEHARA AKIRA AOTANI NORIMASA YAMAOKA TSUGIO

## (54) POSITIVE TYPE PHOTOSENSITIVE COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a positive type photosensitive compsn. having high photosensitivity and usable under light, in a wide wavelength range.

CONSTITUTION: This positive type photosensitive compsn. contains a compd. (a) having at least two enol ether groups represented by the formula, a linear polymer (b) having acid groups and a compd. (c) which generates an acid when decomposed by irradiation with active light or radiation. The components (a), (b) have been crosslinked by heat. In the formula, each of R1-R3 is H, an alkyl or aryl and two of them may bond to each other to form a satd. or olefinically unsatd, ring.

 $(R^2) (R^1) C = C (R^3) - O -$ 

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平6-230574

(43)公開日 平成6年(1994)8月19日.

(51) Int.Cl. <sup>5</sup>		識別記号		庁内整理番号	FI		技術表示箇所
G 0 3 F	7/039	5 0 1					
	3/10		В	8004-2H			
	7/00	503		7124-2H			
	7/004	503					
				7352-4M	H	0 1 L	21/ 30 3 0 1 R
				審查請求	未請求	請求項	頁の数2 OL (全 52 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号		特願平5-18793			(71)	出願人	000005201
							富士写真フイルム株式会社
(22)出願日		平成5年(1993)2月5日					神奈川県南足柄市中沼210番地
					(72)	発明者	近藤 俊一
							静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写
							真フイルム株式会社内
*					(72)	発明者	梅原明
		•					静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写
							真フイルム株式会社内
					(72)	発明者	青谷 能昌
				•			静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写
	-						真フイルム株式会社内
					(74)	代理人	弁理士 中村 稔 (外6名)
							最終頁に続く

## (54)【発明の名称】 ポジ型感光性組成物

## (57)【要約】

【目的】 高い感光性を有しかつ広範囲の波長光での使用が可能なポジ型感光性組成物を提供する。

【構成】 (a) 下記一般式(I) で示されるエノールエーテル基を少なくとも2個有する化合物、(b) 酸基を有\* ( $R^2$ ) ( $R^1$ ) C=C ( $R^3$ ) -O-

式中、 $R^1$  、 $R^2$  及び $R^3$  は水素、アルキル基又はアリール基を表し、同一もしくは異なっていてもよい。ま

\*する線状高分子、及び(c) 括性光線又は放射線の照射により分解して酸を発生する化合物、を含有し、かつ(a) 成分と(b) 成分とが熱により架橋されていることを特徴とするポジ型感光性組成物。

(1)

た、それらの内の2つが結合して飽和又はオレフィン性 不飽和の環を形成してもよい。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (a) 下記一般式(I) で示されるエノールエーテル基を少なくとも2個有する化合物、

### (b) 酸基を有する線状高分子、及び

 $(R^2) (R^1)C = C (R^3) - O -$ 

式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> 及びR<sup>3</sup> は水素、アルキル基又はアリール基を表し、同一もしくは異なっていてもよい。また、それらの内の2つが結合して飽和又はオレフィン性不飽和の環を形成してもよい。

【請求項2】 該成分(b)の線状高分子が更に水酸基 10 を有することを特徴とする請求項1記載のポジ型感光性 組成物。

## 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、平版印刷版、多色印刷の校正刷り、オーバーヘッドプロジェクター用図面、更には半導体素子の集積回路を製造する際に微細なレジストパターンを形成することが可能なポジ型感光性組成物に関する。

### [0002]

【従来の技術】平版印刷版等の用途において、活性光線 により可溶化する、いわゆるポジティブに作用する感光 性物質としては、従来オルトキノンジアジド化合物が知 られており、実際平版印刷版等に広く利用されてきた。 この様なオルトキノンジアジド化合物は、例えば米国特 許第2,766,118 号、同第2,767,092 号、同第2,772,972 号、同第2,859,112 号、同第2,907,665 号、同第3,046. 110 号、同第3,046,111号、同第3,046,115 号、同第3,0 46,118 号、同第3,046,119 号、同第3,046,120号、同第 3,046,121 号、同第3,046,122 号、同第3,046,123 号、 同第3,061,430号、同第3,102,809 号、同第3,106,465 号、同第3,635,709 号、同第3,647,443号の各明細書を はじめ、多数の刊行物に記載されている。これらのオル トキノンジアジド化合物は、活性光線の照射により分解 を起こして5員環のカルポン酸を生じ、アルカリ可溶性 となることを利用したものであるが、いずれも十分な感 度を示すものではなかった。これは、オルトキノンジア ジド化合物を、光化学的に増感するのが困難であり、本 質的にその量子効率が1を越えないことに起因する。ま た、これらの化合物を用いた平版印刷版等は、通常、プ リンター等でパターン状に露光し、アルカリ現像液ある いは溶剤で露光部を除去することにより作製されるが、 現像液、溶剤の濃度、温度、現像時間の影響を受け易 く、感度が変化する (現像ラチチュードが狭い) 等の問 題があった。また、感光波長が固定化されるため、光源 適性が乏しく、白灯安全性付与等が困難であり、更にDe ep UV 領域での吸収が大きいため、低波長光使用による フォトレジストの解像力向上を目的とした用途には適さ ない。これらの欠点を克服するために、例えば特公昭48

\*(c) 活性光線又は放射線の照射により分解して酸を発生 する化合物、

を含有し、かつ(a)成分と(b)成分とが熱により架 橋されていることを特徴とするポジ型感光性組成物。

(I)

3 号などの各公報及び明細書に記載の方法が試みられているが、いずれも不十分な改良に留まっている。

【0003】最近、オルトキノンジアジド化合物に替わ る新規ポジ型感光性材料の開発を目的として、いくつか の提案がなされている。その一つとして、例えば特公昭 56-2696号公報に記載されているオルトカルピノールエ ステル基を有するポリマー化合物が挙げられる。しか し、この場合においても十分な感度が得られなかった。 一方、半導体素子、磁気パブルメモリ、集積回路等の電 子部品を製造するためのパターン形成法として、フォト レジストを利用して作成する方法が一般に行われている が、半導体素子等の高密度化、高集積化に伴い、パター ンの線幅や間隔が極めて小さくなり、また、基板のエッ チングにはドライエッチングが採用されるようになった ことから、フォトレジストには高解像度及び高ドライエ ッチング耐性が望まれるようになり、これらのフォトレ ジストの主流はネガ型からポジ型に推移している。特 に、ポジ型フォトレジストの中でも、感度、解像力、ド ライエッチング耐性に優れることから、例えば、ジェー ・シー・ストリエータ著、コダック・マイクロエレクト ロニクス・セミナー・プロシーディングス、第116頁 (1976年) 等に記載されているアルカリ可溶性のノ ポラック樹脂をペースにしたアルカリ現像型のポジ型フ ォトレジストが現在広く使用されている。しかしなが ら、近年電子機器の多様化、高感度化に伴い、更に高密 度ならびに高集積化を図るべくパターンの微細化が強く 要請されている。これらの要求に対し、従来のオルトキ ノンジアジド感光物に、アルカリ可溶性を付与したポリ シロキサン又はポリシルメチレン等のシリコンポリマー を組み合わせた感光物、例えば特開昭61-256347 号、同 61-144639 号、同62-159141 号、同62-191849 号、同62 -220949 号、同62-229136 号、同63-90534号、同63-916 54号等の各公報に記載の感光性組成物、特開昭62-13663 8 号公報記載のポリシロキサン/カーポネートのプロッ ク共重合体に有効量のオニウム塩を組み合わせた感光性 組成物が開示されている。しかしながら、これらのシリ コーンポリマーはアルカリ可溶性の機能付与等の為にそ の製造が著しく困難となり、また経時安定性も十分では なかった。

題があった。また、感光波長が固定化されるため、光源 適性が乏しく、白灯安全性付与等が困難であり、更にDe ep UV 領域での吸収が大きいため、低波長光使用による フォトレジストの解像力向上を目的とした用途には適さ ない。これらの欠点を克服するために、例えば特公昭48 -12242 号、特開昭52-40125 号、米国特許第4,307,17 50 た酸により、特定の低分子量又は高分子量のアセタール

及びヒドロキシル又はアミン成分として芳香族化合物を 含有するO, N-アセタール(米国特許第3,779,778 号) 及びオルトエステル及びアミドアセタール(西ドイ ツ国特許公開公報第2610842 号) を分解してポジ画像を 形成させる方法を挙げることができる。更に同様の方法 によりポジ画像を形成させる方法は、特開昭64-33546 号、同第48-89003号、同第51-120714 号、同第53-13342 9 号、同第55-126236 号、同第53-133428 号、同第55-1 2995号、同第57-31674号、同第57-31675号、同第57-373 47号、同第62-215947 号、特開平1-106040号、特開平1-106041号公報に記載されている。しかしながら、これら の組成物はいずれも感度が低いか未露光部と露光部との 溶解度の差が小さいかあるいはポジ画像のパターンの形 状に問題があり、実用に供されるまでには至っていな い。また、酸分解性化合物として、エノールエーテル基 を含有した化合物を用い、同様の方法でポジ画像が形成 できることは、特開昭62-45971号公報に記載されてい る。更に単官能のピニルエーテル化合物を樹脂中に存在 するカルボン酸と反応させ、アセタール構造を有するポ リマーを作り、同様の方法でポジ画像が形成されること が、特開平4-215661号公報に記載されている。しかしな がら、この場合にも感度が低く、かつ未露光部と露光部 との溶解度の差が小さいため、限られた条件でしか鮮明 なポジ画像を得ることができなかった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、上記\*  $(R^2) (R^1)C = C (R^3) - O -$ 

式中、R1、R2及びR3は水素、アルキル基又はアリ ール基を表し、同一もしくは異なっていてもよい。ま た、それらの内の2つが結合して飽和又はオレフィン性 30 不飽和の環を形成してもよい。以下、本発明について詳 細に説明する。

【0007】本発明は、上記(a)、(b) 及び(c) の三成分を含有するポジ型感光性組成物であるが、成分 (a) のエノールエーテル基含有化合物と成分(b) の 線状高分子とが熱的に架橋構造を形成していることに第 一の特徴がある。まず、本発明の成分(a)のエノール エーテル基含有化合物について説明する。一般式(I) のエノールエーテル基において、R1、R2及びR3が アリール基の場合、一般に4~20個の炭素原子を有 し、アルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、ア シル基、アシルオキシ基、アルキルメルカプト基、アミ ノアシル基、カルボアルコキシ基、ニトロ基、スルホニ ル基、シアノ基又はハロゲン原子により置換されていて もよい。R1 、R2 及びR3 がアルキル基を表す場合に※

$$A - [-O - (R^4 - O) \cdot -CH = CH_2] \cdot (II)$$
  
 $A - [-B - R^4 - O - CH = CH_2] \cdot (III)$ 

【0008】ここで、Aはm価のアルキル基、アリール 基又はヘテロ環基を示し、Bは-CO-O-、-NHCOO- 又は -NHCONH- を示し、R・は炭素数1~10の直鎖又は分岐 50 は例えば、Stephen. C. Lapin, Polymers Paint Colour

\*問題点を解決するための新規なポジ型感光性組成物を提 供することにある。即ち、高い感光性を有し、かつ広範 囲の波長光での使用が可能である新規なポジ型感光性組 成物を提供することにある。更なる本発明の目的は、露 光部と未露光部との溶解性の差が大きく、現像ラチチュ ードの高いポジ型感光性組成物を提供することにある。 [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記目的を 達成すべく、オルトキノンジアジドに代わる新規なポジ 型感光性組成物の探索を行った結果、2個以上のピニル エーテル基等のエノールエーテル基を含有する化合物 と、例えばカルボキシル基が含まれているアクリル樹脂 とを溶媒で希釈調製し、支持体上に塗布乾燥した場合、 乾燥熱で上記成分が効果的に熱架橋し、アルカリ水溶 液、溶剤等に不溶となること、更にこの熱架橋部は酸の 存在化で効率よく加水分解して、可溶化することを見い だし、本発明を完成させるに至った。即ち、本発明は、 (a) 下記一般式(I) で示されるエノールエーテル基を 少なくとも2個有する化合物と、(b) 酸基を有する線状 高分子と、(c) 活性光線又は放射線の照射により分解し て酸を発生する化合物とを含有し、(a) 成分と(b) 成分 とが熱により架橋されていることを特徴とするポジ型感 光性組成物であり、紫外線、可視光線、電子線又はX線 に対し高い感光性を示し、かつ広い現像条件で鮮明なポ ジ画像の形成が可能な感光性組成物に関する。

(I)

※は、好ましくは炭素数1~20の飽和又は不飽和の直 鎖、分岐又は脂環のアルキル基を示し、ハロゲン原子、 シアノ基、エステル基、オキシ基、アルコキシ基、アリ ールオキシ基又はアリール基により置換されていてもよ い。また、R1、R2及びR3のいずれか2つが結合し てシクロアルキル基又はシクロアルケニル基を形成する 場合には通常3~8、好ましくは5又は6個の環員を表 す。本発明において、一般式(I)で示されるエノール エーテル基のうち、好ましいものは、R1、R2及びR 『 のうちひとつがメチル基、もしくはエチル基で、残り が水素原子であるエノールエーテル基、更に好ましいも のはR<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>及びR<sup>3</sup>がすべて水素であるビニルエー テル基である。本発明では2つ以上のエノールエーテル 基を含有する種々の化合物を使用することができるが、 これらは大気圧下で60℃以上の沸点を有する化合物で あることが好ましい。成分 (a) の好ましい化合物とし ては、下記一般式(II)又は(III)で示すピニルエーテ ル化合物が挙げられる。

のアルキレン基を示し、nは0又は1~10の整数、m は2~6の整数を示す。一般式(II)で示される化合物

Journal, 179(4237) 、321(1988) に記載されている方 法、即ち多価アルコールもしくは多価フェノールとアセ チレンとの反応、又は多価アルコールもしくは多価フェ ノールとハロゲン化アルキルビニルエーテルとの反応に より合成することができる。具体例としてエチレングリ コールジビニルエーテル、トリエチレングリコールジビ ニルエーテル、1,3-ブタンジオールジピニルエーテ ル、テトラメチレングリコールジピニルエーテル、ネオ ペンチルグリコールジビニルエーテル、トリメチロール プロパントリビニルエーテル、トリメチロールエタント リピニルエーテル、ヘキサンジオールジピニルエーテ ル、1,4-シクロヘキサンジオールジビニルエーテ ル、テトラエチレングリコールジピニルエーテル、ペン **タエリスリトールジピニルエーテル、ペンタエリスリト** ールトリピニルエーテル、ペンタエリスリトールテトラ ピニルエーテル、ソルビトールテトラビニルエーテル、\*

\*ソルビールベンタビニルエーテル、エチレングリコールジエチレンビニルエーテル、トリエチレングリコールジエチレンビニルエーテル、エチレングリコールジプロビレンビニルエーテル、トリエチレングリコールジエチレンビニルエーテル、トリメチロールプロパントリエチレンビニルエーテル、ベンタエリスリトールジエチレンビニルエーテル、ベンタエリスリトールトリエチレンビニルエーテル、ベンタエリスリトールトリエチレンビニルエーテル、ベンタエリスリトールトラエチレンビニルエーテル、ハンタエリスリトールテトラエチレンビニルエーテル、1,2-ジ(ビニルエーテルメトキシ)ベンゼン、並びに以下の一般式(II-1)~(II-41)で示される化合物を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

[0009] (化1)

(11-2)

(11 - 3)

$$(H_1 - 4)$$
 $CH_2 = CH - 0 - CH_2 CH_1 0 - CH = CH_2$ 

[0010]

【化2】

7
(11-5)  $CH_2 = CH - OCH_2CH_2O - CH = CH_2$ 

$$CH_z = CH - DCH_zCH_zO - OCH_zCH_zO - CH = CH_z$$

$$(11-7)$$
 $CH_2 = CH - O - CH_2CH_2 - O - CH_2CH_2O - CH = CH_2CH_2O - CH_2O - CH_2CH_2O - CH_2O - CH_2CH_2O - CH_2CH_2O - CH_2O -$ 

$$(11-8)$$
 $CH_2 = CH - O - CH_2 - CH_2 - O - O - CH_2 - CH_2 -$ 

$$CH_{2} = CH - O - CH_{2}CH_{2}O - CH = CH_{2}$$

$$OCH_{2}CH_{2} - O - CH = CH_{2}$$

$$OCH_{2}CH_{2} - O - CH = CH_{2}$$

$$(4c. 3.)$$

[0011]

$$(11-10)$$
 $CH_2 = CH - O - CH_2 CH_2 O - OCH_2 CH_2 O - CH = CH_2 CH_2 O - CH$ 

$$CH_{z} = CH - 0 - CH_{z} CH_{z} - 0 - CH_{z} CH_{z} - 0 - CH_{z} CH_{z} OCH = CH_{z}$$

$$CH_{z} = CH - 0 - CH_{z} CH_{z} - 0 - CH_{z} CH_{z} OCH = CH_{z}$$

$$CH_{2}=CH-O-CH_{2}O-CH_{2}O-CH_{3}O-CH_{3}O-CH_{4}OCH = CH_{2}O-CH_{3}O-CH_{4}OCH = CH_{2}O-CH_{3}O-CH_{4}OCH = CH_{2}O-CH_{3}O-CH_{4}OCH = CH_{2}O-CH_{3}O-CH_{4}OCH = CH_{2}O-CH_{3}O-CH_{4}OCH = CH_{2}O-CH_{3}O-CH_{4}OCH = CH_{2}O-CH_{4}OCH = CH_{4}O-CH_{4}OCH = CH_{4}O-CH_{4}OCH = CH_{4}O-CH_{4}OCH = CH_{4}O-CH_{4}OCH =$$

[0012]

【化4】

$$CH_{z} = CH - O - CH = CH_{z}$$

$$CH_{z} = CH - O - CH = CH_{z}$$

$$CH_{z} = CHO$$

$$CH_{z} = CHO$$

$$CH_{z} = CHO$$

$$CH_2 = CH - O - CH = CH_2$$

$$CH_2 = CH - 0$$
  $OCH = CH_2$   $(46.5)$ 

•

[0013]

$$13$$
 (11 - 20)  $CH_z = CH - 0$   $S - CH = CH_z$ 

$$CH_2 = CH - 0$$
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 

$$CH_z = CH$$

$$OCH = CH_z$$

$$OCH = CH_z$$

[0014] (任6]

*15* 

(11 - 24)

(11 - 25)

[0015]

【化7】

17 (11 – 26) 18 CH = CH OCH = CH,

[0016] (化8]

$$CH_2 = CH - 0$$

$$O - CH = CH_2$$

$$O - CH = CH_2$$

$$30 \quad \{46.9\}$$

[0017]

(11-31)

[0018]

【化10】

$$23$$
 (11 – 32) OCH = CH<sub>2</sub> OCH = CH<sub>3</sub>

OCH = CH

$$CH_2 = HC$$

$$CH_2 = CHO$$

$$He$$

$$CH_2 = CHO$$

$$He$$

$$CH_2 = CHO$$

$$He$$

$$GE 1 1$$

[0019]

CH<sub>2</sub> = CH O CH = CH<sub>2</sub>

We We CH<sub>2</sub> = CHO OCH = CH<sub>2</sub>

$$CH_{2} = CH_{2}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{2} = CH_{2}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{4} = CH_{2}$$

$$CH_{2} = CH_{2}$$

$$CH_{3} = CH_{2}$$

$$CH_{4} = CH_{2}$$

$$CH_{5} = CH_{2}$$

$$CH_{7} = CH_{2}$$

$$CH_{1} = CH_{2}$$

$$CH_{2} = CH_{2}$$

OCH = CH

[0020]

(化12]

$$CH_z = CH - 0$$

$$CH_z = CH - 0$$

$$CH_z = CH - 0$$

$$Me$$

$$Me$$

$$CH_2 = CH - O$$

$$OCH = CH_2$$

$$OCH = CH_2$$

$$OCH = CH_2$$

$$OCH = CH_2$$

$$CH_2 = CHO$$

$$CH_2 = CH_2$$

$$CH_2 = CH_2$$

$$OCH = CH_2$$

$$OCH = CH_2$$

$$OCH = CH_2$$

$$OCH = CH_2$$

[0021] 【化13】

$$(11-40)$$

$$CH_{2} = CH - 0$$

$$CH_{2} = CHO$$

$$CH_{2} = CHO$$

$$CH_{3} = CHO$$

$$CH_{4} = CH_{2}$$

$$CH_{5} = CH_{2}$$

$$CH_{5} = CH_{2}$$

$$CH_{6} = CH_{2}$$

$$CH_{7} = CH_{2}$$

$$CH_{1} = CH_{2}$$

$$COMe$$

$$(11-41)$$

$$CH_{z} = CH - 0$$

$$CH_{z} = CH_{z}$$

$$CH_{z} = C$$

【0022】一方、一般式 (III) (B=C0-O-の場 合)で示される化合物は多価カルボン酸とハロゲン化ア ルキルビニルエーテルとの反応により製造することがで ーテル、フタル酸ジエチレンピニルエーテル、イソフタ ル酸ジエチレンビニルエーテル、フタル酸ジプロピレン ピニルエーテル、テレフタル酸ジプロピレンピニルエー テル、イソフタル酸ジプロピレンピニルエーテル、マレ イン酸ジエチレンビニルエーテル、フマル酸ジエチレン ピニルエーテル、イタコン酸ジエチレンピニルエーテル 等を挙げることができるが、これらに限定されるもので はない。更に本発明において好適に用いられるビニルエ ーテル基含有化合物としては、下記一般式 (IV)、

(V) 又は (VI) 等で示される活性水素を有するピニル エーテル化合物とイソシアナート基を有する化合物との 反応により合成されるピニルエーテル基含有化合物を挙 げることができる。

$$CH2 = CH - 0 - R5 - OH$$
 (IV)

$$CH_2 = CH - 0 - R^6 - COOH$$
 (V)

$$CH_2 = CH - O - R^5 - NH_2$$
 (VI)

【0023】ここで、R5 は炭素数1~10の直鎖又は

分岐のアルキレン基を示す。イソシアナート基を含有す る化合物としては、例えば架橋剤ハンドブック(大成社 刊、1981年発行) に記載の化合物を用いることがで きる。具体例としてはテレフタル酸ジエチレンビニルエ 30 きる。具体的には、トリフェニルメタントリイソシアナ ート、ジフェニルメタンジイソシアナート、トリレンジ イソシアナート、2、4-トリレンジイソシアナートの 二量体、ナフタレン-1,5-ジイソシアナート、o-トリレンジイソシアナート、ポリメチレンポリフェニル イソシアナート、ヘキサメチレンジイソシアナート等の ポリイソシアナート型、トリレンジイソシアナートとト リメチロールプロパンの付加体、ヘキサメチレンジイソ シアナートと水との付加体、キシレンジイソシアナート とトリメチロールプロパンとの付加体等のポリイソシア ナートアダクト型等を挙げることができる。上記イソシ アナート基含有化合物と活性水素含有ビニルエーテル化 合物とを反応させることにより末端にピニルエーテル基 をもつ種々の化合物ができる。このような化合物の例を 以下に列挙するが、本発明の範囲はこれらに限定される ものではない。

> [0024]【化14】

$$(VII-2)$$

$$CH_2 = CHOCH_2CH_2OOC - WH$$

$$NH - COO - CH_2CH_2OCH = CH_2$$

$$(VII-4)$$

$$CH_z = CHOCH_zCH_zNH-C-NH$$

$$0$$

$$0$$

$$0$$

$$(4L15)$$

(V11 - 5)

CH2 = CHOCH2 CH2 OOC - NH-COOCH2 CH2 OCH=CH3

CH<sub>2</sub> = CHOCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> MH - C - NH - C - NHCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> OCH = CH<sub>2</sub>

# (YII-7)

CH2=CHOCH2 CH2 DOC - NH-COOCH2 CH2 OCH=CH

# (8 - 117)

CH z = CHOCH z CH z OOC - NH-

# (VII-9)

CH2 = CHOCH2 CH2 OOC - NH-

[0026]

【化16】

【0028】以上述べてきたピニルエーテル基を少なく とも2個含有する化合物は単一で使用できるが、数種の 混合物として使用してもよい。感光性組成物中のピニル エーテル基を含有する化合物の添加量は、一般に感光性 組成物の全固形分に対し、 $1\sim80$ 重量%、好ましくは 50 選択して用いることができる。上記線状高分子は一般に

5~50重量%の範囲である。本発明で使用される酸基 を有する線状高分子(b)は、エノールエーテル基を少 なくとも2個有する化合物(a)と熱的に架橋し、その 架橋部が酸により効率よく分解するものであれば任意に

線状高分子を得る公知の方法により合成できるが、例え ば、酸基、好ましくはカルボン酸基、スルホン酸基、リ ン酸基、スルホンアミド基等を有するピニルモノマーと それらと共重合可能な他のビニルモノマーを共重合する ことによって得ることができる。酸基を含有するビニル モノマーとしては、例えばアクリル酸、メタクリル酸、 マレイン酸、イタコン酸、クロトン酸、イソクロトン 酸、p-ビニル安息香酸、p-ビニルベンゼンスルホン 酸、p-ピニル桂皮酸、マレイン酸モノメチルエーテ ル、マレイン酸モノエチルエーテル等が挙げられるが、 これらに限定されるものではない。

【0029】上記モノマーと共重合可能な他のモノマー としては、例えばアクリロニトリルアクリルアミド、メ タクリルアミド、メチルアクリレート、エチルアクリレ ート、プロピルアクリレート、プチルアクリレート、メ チルメタクリレート、エチルメタクリレート、プロビル メタクリレート、プチルメタクリレート、ベンジルアク リレート、ペンジルメタクリレート、ピニルペンゾエー ト、塩化ピニル、ビニリデンクロライド、スチレン、酢 酸ピニル、N-(4-スルファモイルフェニル)メタク リルアミド、N-フェニルホスホニルメタクリルアミ ド、プタジエン、クロロプレン、イソプレン、2-ヒド ロキシエチルスチレン、2-ヒドロキシエチルアクリレ ート、2-ヒドロキシエチルメタクリレート、p-2-ヒドロキシエチルスチレン、p-ヒドロキシスチレン等 を挙げることができるが、これらに限定されるものでは ない。酸基を含有するビニルモノマーと他の共重合可能 なモノマーとは任意の組合せでかつ任意の数のモノマー を共重合させることができるが、酸基を含有するピニル モノマーと他の共重合可能なモノマーの比率としては重 30 量%で、2~80:98~20の範囲が適当であり、好 ましい範囲としては5~70:95~30である。又酸 基を有する線状高分子(b)は、酸基を有するジヒドロ キシ化合物とジイソシアナート化合物との反応、酸基を 有するジヒドロキシ化合物とジカルボン酸化合物との共 縮合等により得ることができる。

【0030】例えば3,5-ジヒドロキシ安息香酸、 2, 2-ピス(ヒドロキシメチル)プロピオン酸、2, 2-ビス(2-ヒドロキシエチル)プロピオン酸、2, 2-ビス(3-ヒドロキシプロピル)プロピオン酸、ビ ス(ヒドロキシメチル)酢酸、ピス(4-ヒドロキシフ ェニル) 酢酸、4,4-ビス(4-ヒドロキシフェニ ル) ペンタン酸、酒石酸等の酸基を有するジヒドロキシ 化合物と、2,4-トリレンジイソシアナート、2,4 - トリレンジイソシアナートの2量体、4,4'-ジフ ェニルメタンジイソシアナート、1,5-ナフチレンジ イソシアナート、ヘキサメチレンジイソシアナート、ト リメチルヘキサメチレンジイソシアナート、4,4'-メチレンピス (シクロヘキシルイソシアナート) 等のジ

り、カルポキシル基を含有する線状ポリウレタン樹脂が 得られる。又更にカルポキシル基を有せず、イソシアナ ートと反応しない他の置換基を有しても良いジオール化 合物を併用しても良い。例えば、エチレングリコール、 ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、ネオ ペンチルグリコール、1、3-プチレングリコール、ビ スフェノールA、水添ピスフェノールA、水添ピスフェ ノールF、ピスフェノールAのエチレンオキサイド付加 体等を挙げることができるが、これらに限定されるもの ではない。

38

【0031】又線状高分子(b)は上記酸基を有するジ オール、必要に応じて、上記他のジオールと2官能のカ ルボン酸、例えばフタル酸、イソフタル酸、テレフタル 酸、フマル酸、イタコン酸、アジピン酸等と共縮合する ことにより得ることができる。酸基を含有するジオール と他のモノマー単位との比率としては重量%で2~8 0:98~20の範囲が適当であり、好ましい範囲とし ては5~70:95~30である。又本発明で使用され る酸基を有する線状高分子(b)として、フェノール性 水酸基を含有する樹脂を挙げることができる。具体的に は、フェノールホルムアルデヒド樹脂、m-クレゾール ホルムアルデヒド樹脂、p-クレゾールホルムアルデヒ ド樹脂、o-クレゾールホルムアルデヒド樹脂、m-/ p-混合クレゾールホルムアルデヒド樹脂、フェノール **/クレゾールホルムアルデヒド樹脂等のノボラック樹** 脂、レゾール型のフェノール樹脂類、フェノール変性キ シレン樹脂、ポリヒドロキシスチレン、ポリハロゲン化 ヒドロキシスチレン、フェノール性水酸基を有するアク リル樹脂等を挙げることができるがこれらに限定される ものではない。これらの線状高分子の分子量は、一般に 1,000 ~1,000,000 、好ましくは1,500 ~200,000 であ る。これらの線状高分子は単一で使用できるが、数種の 混合物として使用してもよい。感光性組成物中の線状高 分子の添加量は、一般に感光性組成物の全固形分に対 し、1~95重量%、好ましくは20~90重量%の範 囲である。

【0032】本発明で使用される活性光線又は放射線の 照射により分解して酸を発生する化合物としては、光力 チオン重合の光開始剤、光ラジカル重合の光開始剤、色 素類の光消色剤、光変色剤、あるいはマイクロレジスト 等に使用されている公知の光により酸を発生する化合 物、及びそれらの混合物を適宜に選択して使用すること ができる。例えば S. I. Schlesinger, Photogr. Sci. . Eng., 18, 387 (1974) . T. S. Bal et al, Polymer, 2 1,423(1980) に記載のジアゾニウム塩、米国特許第4.0 69,055 号、同4,069,056 号、同 Re 27,992号、特願平3 -140140号の明細書に記載のアンモニウム塩、D. C. Nec ker et al, Macromolecules, 17, 2468(1984), C. S. W en et al, Teh, Proc. Conf. Rad. Curing ASIA, p478 イソシアナート化合物を等当量で反応させることによ *50* Tokyo, Oct (1988)、米国特許第4,069,055 号、同4,06

9,056 号に記載のホスホニウム塩、J. V. Crivello et al, Macromorecules, 10(6), 1307 (1977), Chem. & En g. News, Nov. 28, p31 (1988)、欧州特許第104, 143 号、米国特許第339,049 号、同第410,201号、特開平2-1 50848号、特開平2-296514号に記載のヨードニウム塩、 J. V. Crivello et al, Polymer J. 17, 73 (1985), J. V. Crivello et al. J. Org. Chem., 43, 3055 (197 8). W. R. Watt et al, J. Polymer Sci., Polymer Che m. Ed., 22, 1789 (1984) . J. V. Crivello et al, Po lymer Bull., 14, 279 (1985). J. V. Crivello et al, Macromorecules, 14(5), 1141(1981), J. V. Crivell o et al, J. Polymer Sci., Polymer Chem. Ed., 17, 2 877(1979)、欧州特許第370,693 号, 同3,902,114 号、同233,567 号、同297,443 号、同297,442 号、米国 特許第4,933,377 号、同161,811 号、同410,201 号、同 339,049 号、同4,760,013 号、同4,734,444 号、同2,83 3,827 号、独国特許第2,904,626 号、同3,604,580 号、 同3,604,581 号に記載のスルホニウム塩、

[0033] J. V. Crivello et al, Macromorecules, 10(6), 1307 (1977), J. V. Crivello et al, J. Polym er Sci., Polymer Chem. Ed., 17, 1047 (1979) に記載 のセレノニウム塩、C. S. Wen et al, Teh, Proc. Con f. Rad. Curing ASIA, p478 Tokyo, Oct (1988)に記載 のアルソニウム塩等のオニウム塩、米国特許第3,905,81 5号、特公昭46-4605号、特開昭48-36281号、特開昭55 -32070号、特開昭60-239736 号、特開昭61-169835 号、 特開昭61-169837 号、特開昭62-58241号、特開昭62-212 401 号、特開昭63-70243号、特開昭63-298339 号に記載 の有機ハロゲン化合物、K. Meier et al, J. Rad. Curi ng, 13(4), 26 (1986), T. P. Gill et al, Inorg. Che m., 19, 3007 (1980) . D. Astruc, Acc. Chem. Res., 19(12), 377 (1896)、特開平2-161445号に記載の有機金 属/有機ハロゲン化物、S. Hayaseet al, J. Polymer S ci., 25, 753 (1987). E. Reichmanis et al, J. Polym erSci., Polymer Chem. Ed., 23, 1 (1985) . Q. Q. Zh u et al, J. Photochem., 36, 85, 39, 317 (1987). B. Amit et al, Tetrahedron Lett., (24) 2205 (1973),

[0034] D. H. R. Barton et al, J. Chem Soc., 3 571 (1965)、P. M. Collins et al, J. Chem. Soc., Per kin I, 1695 (1975)、M. Rudinstein et al, Tetrahed ronLett., (17), 1445 (1975)、J. W. Walker et al, J. Am. Chem. Soc., 110,7170 (1988)、S. C. Busman et al, J. Imaging Technol., 11(4), 191 (1985)、H. M. Houlihan et al, Macoromolecules, 21, 2001 (1988)、P. M. Collinset al, J. Chem. Soc., Chem. Commun., 532 (1972)、S. Hayase et al, Macromolecules, 18, 1799 (1985)、E. Reichmanis et al, J. Electroch em. Soc., Solid State Sci. Technol., 130(6)、F. M. Houlihan et al, Macromolecules, 21, 2001 (1988)、欧州特許第0290,750号、同046,083 号、同156,535 号、

同271,851 号、同0,388,343 号、米国特許第3,901,710 号、同4,181,531 号、特開昭60-198538 号、特開昭53-1 33022 号に記載のoーニトロペンジル型保護基を有する光酸発生剤、M. TUNOOKA et al, Polymer Preprints Japan, 38(8)、G. Berner et al, J. Rad. Curing, 13 (4)、W. J. Mijs et al, Coating Technol., 55(697), 45 (1983)、Akzo, H. Adachi et al, Polymer Preprints, Japan, 37(3)、欧州特許第0199,672号、同84515号、同199,672号、同044,115号、同0101,122号、米国10 特許第4,618,564号、同4,371,605号、同4,431,774号、特開昭64-18143号、特開平2-245756号、特願平3-140109号に記載のイミノスルフォネート等に代表される、光分解してスルホン酸を発生する化合物、特開昭61-166544号に記載のジスルホン化合物を挙げることができる

40

【0035】またこれらの光により酸を発生する基、あるいは化合物をポリマーの主鎖又は側鎖に導入した化合物、例えば、M. E. Woodhouse et al, J. Am. Chem. Soc., 104, 5586 (1982)、S. P. Pappas et al, J. Imaging Sci., 30(5), 218 (1986)、S. Kondo er al. Makromol. Chem., Rapid Commun., 9,625 (1988)、Y. Yamada et al, Makromol. Chem., 152, 153, 163 (1972)、J. V. Criveilo er al. J. Polymer Sci., Polymer Chem. Ed., 17, 3845 (1979)、米国特許第3,849,137号、独国特許第3,914,407、特開昭63-26653号、特開昭55-164824号、特開昭62-69263号、特開昭63-1460387、特開昭63-163452号、特開昭62-153853号、特開昭63-146029号に記載の化合物を用いることができる。

【0036】更に、V. N. R. Pillai, Synthesis, (1), 1(1980)、A. Abad et al, Tetrahedr on Lett., (47)4 555 (1971)、D. H. R. Barton et al, J. Chem. Soc., (C), 329 (1970)、米国特許第3,779,778 号、欧州特許第126,712 号に記載の光により酸を発生する化合物も使用することができる。上記活性光線又は放射線の照射により分解して酸を発生する化合物の中で、特に有効に用いられるものについて以下に説明する。

(1) トリハロメチル基が置換した下記一般式 (VIII) で表されるオキサゾール誘導体又は下記一般式 (IX) で表されるS-トリアジン誘導体。

【0037】 【化18】

【0038】式中、R<sup>6</sup> は置換もしくは未置換のアリール基又はアルケニル基であり、R<sup>7</sup> は置換もしくは未置換のアリール基、アルケニル基、アルキル基又は-CY を表す。Yは塩素原子又は臭素原子を示す。上記オキサゾール誘導体(VIII)及びS-トリアジン誘導体(IX)の具体例としては、以下のVIII-1~8及び化合物IX-1~10を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

42

[0039]

10 【化19】

[0040]

【化20】

特開平6-230574

$$CH = CH - C$$

$$(VIII - T)$$

[0041]

# OCH s

[0042] 【化22】

[0043] 【化23]

10

20

—1576<del>—</del>

50

.

30

.

.

.

.

...

52

CH=CH

C1,C N CC1,

(1X-10)

【0044】(2) 下記一般式(X)で表されるヨードニウム塩又は下記一般式(XI)で表されるスルホニウム塩。

【0045】 【化24】

$$Ar^{1}$$

$$Ar^{2}$$

$$(x)$$

40

$$R^{*} \xrightarrow{R^{*}} S^{*} Z^{-} \qquad (XI)$$

【0046】式中、Ar<sup>1</sup> 及びAr<sup>2</sup> は各々独立に置換もしくは未置換のアリール基を示す。好ましい置換基としては、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル基、50 アリール基、アルコキシ基、ニトロ基、カルボキシル

基、アルコキシカルポニル基、ヒドロキシ基、メルカプ ト基及びハロゲン原子が挙げられる。R®、R®及びR 10は各々独立に、置換もしくは未置換のアルキル基又は アリール基を示す。好ましくは炭素数6~14のアリー ル基、炭素数1~8のアルキル基又はそれらの置換誘導 体である。好ましい置換基は、アリール基に対しては炭 素数1~8のアルコキシ基、炭素数1~8のアルキル 基、ニトロ基、カルボキシル基、ヒドロキシ基又はハロ ゲン原子であり、アルキル基に対しては炭素1~8のア ルコキシ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基 10 である。 Z d対アニオンを示し、例えば BF4 、AsF6 - , PF6- , SbF6- , SiF6- , ClO4- , CF3 SO - , BPh4 · 、 (Ph=フェニル) 、ナフタレン-1-スルホン酸ア ニオン、アントラキノンスルホン酸アニオン等の縮合多 核芳香族スルホン酸アニオン、スルホン酸基含有染料等 を挙げることができるが、これらに限定されるものでは ない。

【0-047】また、R®、R®及びR<sup>1.0</sup>のうちの2つ並びにAr<sup>1</sup>及びAr<sup>2</sup>はそれぞれ単結合又は置換基を介して結合してもよい。一般式(X)及び(XI)で示され 20る上記オニウム塩は公知であり、例えばJ. W. Knapczyket al, J. Am. Chem. Soc., 91, 145 (1969)、A. L. Maycoket al, J. Org. Chem., 35, 2532 (1970)、E. Goethas et al, Bull. Soc. Chem. Belg., 73, 546, (1964)、H. M. Leicester, J. Am. Chem. Soc., 51, 3587 (1929)、J. B. Crivello et al, J. Polym. Chem. Ed., 18, 2677 (1980)、米国特許第2,807,648 号及び同4,247,473号、特開昭53-101,331号に記載の方法により合成することができる。一般式(X)及び(XI)のオニウム化合物の具体例としては、以下に示す化合物X-1~2 302及びXI-1~34が挙げられるが、これに限定されるものではない。

[0048] [化25]

$$(x-1)$$

$$BF_4$$

56

$$(X-7)$$

特開平6-230574

58

57

[0051]

【化28】

59

CI CI CI PF.

[0052]

【化29】

61

[0053]

(33)

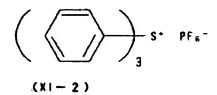
特開平6-230574

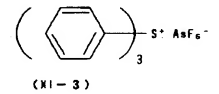
64

63

(NI-1) (NI-1) [0055] [化32]

10





65

$$(XI-4)$$

$$(KI-5)$$
3 S' CF<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>

[0056] [化33]

特開平6-230574

[0057] (化34] 【0058】 【化35】

[0059]

[0061]

【化38】

$$\left\{\left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}\right)^{2} S \cdot \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array}\right\}^{2} S \cdot 2PF_{6}$$

$$(XI - 30) \qquad 0CH^{3}$$

$$(4F3 8)$$

[0062]

# - CH2CI (XI - 32)

# [0063]

(NI-34) 【0064】 (3) 下記一般式 (XII)で表されるジスル ホン誘導体又は下記一般式 (XIII)で表されるイミノス ルホネート誘導体。

$$Ar^3 - SO_2 - SO_2 - Ar^4$$
[ 0 0 6 5 ]
[ ( $L4 1$  ]

(IIX)

\*【0066】式中、Ar<sup>3</sup> 及びAr<sup>4</sup> は各々独立に置換もしくは未置換のアリール基を示す。R<sup>11</sup> は置換もしくは未置換のアルキル基又はアリール基を表す。Aは置換もしくは未置換のアルキレン基、アルケニルン基又はアリーレン基を示す。一般式(XII)及び(XIII)で示される化合物の具体例としては、以下に示す化合物XII -1~12及びXIII-1~12が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

78

[0067]

\*10 【化42】

[0068]

【化43】

[0069]

(化44]

81

[0070]

[0071]

【化46】

83

$$0 \\ N - 0 - SO_2 - 0 \\ (XIII - 3)$$

[0072] 【化47】

$$0 \\ (XIII-5)$$

87

$$0 - 0 - SO_2 - C_2H_1$$

$$0 - (XIII - 7)$$

$$0 \\ -0-so_2$$

$$0 \\ (X|1|-8)$$

[0074] 【化49]

$$0$$

$$N-0-S0_2 \leftarrow CH_2 \xrightarrow{1_1} CH_3$$

$$0$$

$$(X111-11)$$

【0075】これらの活性光線又は放射線の照射により 分解して酸を発生する化合物の添加量は、感光性組成物 の全固形分を基準として通常0.001~40重量%の範 囲であり、好ましくは0.1~20重量%の範囲である。 本発明のポジ型感光性組成物には必要に応じて、前記酸 を発生する化合物の光酸発生効率を増大させる化合物 (増感剤)、染料、顔料、可塑剤、更にポジ型感光性組 成物のアルカリ水溶液への溶解性を調整する目的で公知 の種々の化合物を添加することができる。増感剤として は、ピレン、ペリレン等の電子供与性化合物、あるいは メロシアニン色素、シアニン色素等を使用できるが、こ れらに限定されるものではない。これらの増感剤と前記 成分(b) との割合は、好ましくはモル比で0.01/1 ~20/1、重量比で0.1/1~5/1の範囲である。 また、本発明のポジ型感光性組成物には着色剤として染 料を用いることができるが、好適な染料としては油溶性 染料又は塩基性染料がある。具体的には、例えばオイル イエロー#101、オイルイエロー#130、オイルピ ンク#312、オイルグリーンBG、オイルブルーBO S、オイルプラックBY、オイルプラックBS、オイルプラックT-505 (以上オリエンタル化学工業 (株) 製)、クリスタルパイオレット (CI42555)、メチルバイオレット (CI42535)、ローダミンB (CI45170B)、マラカイトグリーン (CI42000)、メチレンブルー (CI52015) などを挙げることができる。

90

【0076】これらの染料は、感光性組成物の全固形分 に対し、0.01~10重量%、好ましくは0.1~3重量 10 %の割合で感光性組成物中に添加することができる。ま た、本発明のポジ型感光性組成物のアルカリ水溶液への 溶解性を調整する化合物としては、環状酸無水物、その 他のフィラーなどを加えることができる。環状酸無水物 としては米国特許第4,115,128 号明細書に記載されてい るような無水フタル酸、テトラヒドロ無水フタル酸、ヘ キサヒドロ無水フタル酸、3、6-エンドオキシーテト ラヒドロ無水フタル酸、テトラクロロ無水フタル酸、無 水マレイン酸、クロロ無水マレイン酸、α-フェニル無 水マレイン酸、無水コハク酸、ピロメリット酸等があ 20 る。これらの環状酸無水物を好ましくは感光性組成物の 全固形分に対し1~15重量%含有させることによって 感度を最大3倍程度まで高めることができる。 更に露光 部と未露光部との溶解性の差を出す目的で、例えば特開 昭62-27829号、特開昭63-250642号、 特開昭63-139343号、特開平4-63846 号、特開平4-70021号、特開平4-67677 号、特開昭60-191372号、特開昭63-139 343号、特開昭48-39003号、特開昭51-1 20714号、特開昭53-133429号、特開昭5 30 5-126236号、特開平1-106038号、特開 昭64-57258号に記載の酸により加水分解され、 アルカリ可溶性となる化合物を使用することができる。

【0077】本発明のポジ型感光性組成物は、平版印刷 版用の材料として使用する場合には上記各成分を溶解す る溶剤に溶かして、支持体上に塗布する。また、半導体 等のレジスト材料用としては、溶媒に溶解したままで使 用する。ここで使用する溶媒としては、エチレンジクロ ライド、シクロヘキサノン、メチルエチルケトン、メタ ノール、エタノール、プロパノール、エチレングリコー 40 ルモノメチルエーテル、1-メトキシ-2-プロパノー ル、エチレングリコールモノエチルエーテル、2-メト キシエチルアセテート、1-メトキシ-2-プロピルア セテート、ジメトキシエタン、乳酸メチル、乳酸エチ ル、N, N-ジメチルアセトアミド、N, N-ジメチル ホルムアミド、テトラメチルウレア、N-メチルピロリ ドン、ジメチルスルホキシド、スルホラン、ィープチロ ラクトン、トルエン、酢酸エチル、ジオキサンなどがあ り、これらの溶媒を単独あるいは混合して使用する。溶 媒中の上記成分(添加物を含む全固形分)の濃度は、好 50 ましくは2~50重量%である。また、塗布して使用す

る場合、塗布量は用途により異なるが、例えば感光性平版印刷版についていえば一般的に固形分として $0.5 \sim 3.0 \text{ g/m}^2$ 、たフォトレジストについていえば一般的に固形分として $0.1 \sim 3.0 \text{ g/m}^2$ が好しい。塗布量が少なくなるにつれて、感光性は大になるが、感光膜の皮膜特性

は低下する。 【0078】本発明のポジ型感光性組成物を用いて平版 印刷版を製造する場合、その支持体としては、例えば、 紙、プラスチック(例えばポリエチレン、ポリプロピレ ン、ポリスチレンなど) がラミネートされた紙、例えば アルミニウム(アルミニウム合金も含む)、亜鉛、銅な どのような金属板、例えば、二酢酸セルロース、三酢酸 セルロース、プロピオン酸セルロース、酪酸セルロー ス、酢酸酪酸セルロース、硝酸セルロース、ポリエチレ ンテレフタレート、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリ プロピレン、ポリカーポネート、ポリビニルアセタール などのようなプラスチックのフィルム、上記のごとき金 属がラミネート、もしくは蒸着された紙、もしくはプラ スチックフィルムなどが含まれる。これらの支持体のう ち、アルミニウム板は寸度的に著しく安定であり、しか も安価であるので特に好ましい。更に特公昭48-18 327号公報に記されているようなポリエチレンテレフ タレートフィルム上にアルミニウムシートが結合された 複合体シートも好ましい。アルミニウム板の表面をワイ ヤプラシングレイニング、研磨粒子のスラリーを注ぎな がらナイロンプラシ粗面化するプラシグレイニング、ポ ールグレイニング、液体ホーニングによるグレイニン グ、バフグレイニング等の機械的方法、HFやAICI:、 HCI をエッチャントとするケミカルグレイニング、硝酸 又は塩酸を電解液とする電解グレイニングやこれらの粗 面化法を複合させて行った複合グレイニングによって表 面を砂目立てした後、必要に応じて酸又はアルカリによ りエッチング処理し、引き続き硫酸、リン酸、クロム 酸、スルファミン酸又はこれらの混酸中で直流又は交流 電源にて陽極酸化を行い、アルミニウム表面に強固な不 動態皮膜を設けたものが好ましい。また、砂目立て処 理、陽極酸化後、封孔処理を施したものが好ましい。か かる封孔処理は熱水及び無機塩又は有機塩を含む熱水溶 液への浸漬並びに水蒸気浴などによって行われる。

【0079】このような不動態皮膜自体でアルミニウム 表面は親水化されるが、更に必要に応じて米国特許第2,714,066 号明細費や米国特許第3,181,461 号明細費に記載されている珪酸塩処理(珪酸ナトリウム、珪酸カリウム)、米国特許第2,946,638号明細費に記載されているフッ化ジルコニウム酸カリウム処理、米国特許第3,201,247 号明細費に記載されているホスホモリブデート処理、英国特許1,108,559号明細費に記載されているアルキルチタネート処理、独国特許第1,091,443 号明細費に記載されているポリアクリル酸処理、独国特許第1,134,093 号明細費や英国特許第1,230,447 号明細費に記載さ

れているポリビニルホスホン酸処理、特公昭44-6409号公報に記載されているホスホン酸処理、米国特許第3,307,951号明細書に記載されているフイチン酸処理、特開昭58-16893号や特開昭58-16291号の各公報に記載されている親水性有機高分子化合物と2価の金属イオンとの錯体による下塗処理、特開昭59-101651号公報に記載されているスルホン酸基を有する水溶性重合体の下塗によって親水化処理を行ったものは特に好ましい。その他の親水化処理方法としては、米国特許第3,658,662号明細書に記載されているシリケート電着を挙げることができる。

92

【0080】本発明のポジ型感光性組成物は公知の塗布 技術により上記の支持体上に塗布される。上記の塗布技 術の例としては、回転塗布法、ワイヤーパー塗布法、デ ィップ塗布法、エアーナイフ塗布法、ロール塗布法、プ レード塗布法、カーテン塗布法及びスプレー塗布法等を 挙げることができる。上記のようにして塗布されたポジ 型感光性組成物の層は、40~150℃で30秒~10 分間、熱風乾燥機、赤外線乾燥機等を用いて乾燥され る。成分(a)と成分(b)との架橋は、感光性組成物 の塗布、乾燥時に熱をかける方法又は塗布乾燥後に熱を かける方法等が挙げられる。加熱は、好ましくは60℃ ~150℃、更に好ましくは80℃~130℃で、5秒 ~20分間、好ましくは、20秒~5分間行なう。本発 明のポジ型感光性組成物をフォトレジストとして使用す る場合には銅板又は銅メッキ板、シリコン板、ステンレ ス板、ガラス板等の種々の材質の基板を支持体として用 いることができる。

【0081】本発明のポジ型感光性組成物を含む感光性 平版印刷版又はフォトレジスト等は、通常、像露光、現 像工程を施される。像露光に用いられる活性光線の光源 としては、例えば、水銀灯、メタルハライドランプ、キ セノンランプ、ケミカルランプ、カーポンアーク灯など がある。放射線としては、電子線、X線、イオンビー ム、遠紫外線などがある。フォトレジスト用の光源とし ては、g線、i線、Deep-UV光が好ましく使用され る。また、高密度エネルギービーム(レーザービーム又 は電子線)による走査露光も本発明に使用することがで きる。このようなレーザービームとしてはヘリウム・ネ オンレーザー、アルゴンレーザー、クリプトンイオンレ ーザー、ヘリウム・カドミウムレーザー、KrFエキシ マレーザーなどが挙げられる。本発明のポジ型感光性組 成物の現像に用いる現像液としては、珪酸ナトリウム、 珪酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水 酸化リチウム、第三リン酸ナトリウム、第二リン酸ナト リウム、第三リン酸アンモニウム、第二リン酸アンモニ ウム、メタ珪酸ナトリウム、重炭酸ナトリウム、アンモ ニア水などのような無機アルカリ剤や、テトラアルキル アンモニウムハイドライドなどのような有機アルカリ剤 50 の水溶液が適当であり、それらの濃度が0.1~10重量

%、好ましくは0.5~5重量%になるように添加され る。また、該アルカリ性水溶液には、必要に応じて界面 活性剤やアルコールなどのような有機溶媒を加えること もできる。

#### [0082]

【発明の効果】本発明のポジ型感光性組成物は、高い感 光性を有し、かつ、広範囲の波長光の使用が可能であ る。

#### [0083]

【実施例】以下、本発明を実施例により更に詳細に説明 10 するが、本発明はこれにより限定されるものではない。 実施例1~23、比較例1~3

厚さ0.24㎜の2Sアルミニウム板を80℃に保った第 三燐酸ナトリウムの10%水溶液に3分間浸渍して脱脂 し、ナイロンプラシで砂目立てした後、アルミン酸ナト リウムで約10分間エッチングして、硫酸水素ナトリウ ム3%水溶液でデスマット処理を行った。このアルミニ ウム板を20%硫酸中で電流密度2A/dm²において2 分間陽極酸化を行った。表1に示される化合物を用い て、下記処方のとおりに26種類の感光液 [A] -1~ (A) -23、(A') -1~(A') -3を調製し た。この感光液を陽極酸化したアルミニウム板上に塗布 し、100℃で10分間乾燥して各々の感光性平版印刷 版を作成した。このときの塗布量は全て乾燥重量で1.7 g/㎡になるように調整した。

## 感光液処方〔A〕

94

表1の線状高分子 2.0 g 表1のピニルエーテル化合物 0.4g 表1の光酸発生剤 0.1 g ジオキサン 50.0g メタノール 15.0g

乾燥時の熱による感光層の架橋を確認するため、得られ た感光性平版印刷版を表2に示す溶媒に5分間浸渍し、 水洗したあと塗膜の溶解状態を観察した。その結果を表 2に示す。Aは不溶、Bは一部溶解(膜減り)、Cは溶 解を表す。次に、得られた感光性平版印刷版の感光層上 に濃度差0.15のグレースケールを密着させ、2KWの 高圧水銀灯で50cmの距離から20秒露光を行なった。 露光した感光性平版印刷版を120℃で5分加熱した 後、以下の組成の現像液原液 (Y) の2倍希釈水溶液で 25℃において60秒間浸漬し、現像したところ、本発 明の感光性組成物はすべて鮮明なポジ画像が得られた。 結果を表3に示す。

#### (Y):

水 80g トリエタノールアミン 3 g t ープチルナフタレン スルホン酸ナトリウム 8 g ペンジルアルコール 9 g [0084] 【表1】

		<b>表l</b> _		
	感光液	線状高分子	ピニルエー	光酸発生剤
			テル化合物	
実施例 1	[A]-1	P - 1	11-11	X -21
2	[A]-2	P-2	11-11	X-21
3	[A]-3·	P-3	11-11	X - 21
4	[A]-4	P-4	11-11	X - 21
5	[A]-5	P - 5	II-11	X - 21
6	[A]-6	P - 6	11.—11	X-21
7	[A]-7	P - 7	11-11	X-21
8	8-[A]	P - 8	II-11	X - 21
9	[A]-9	P - 9	II-11	X-21
10	[A]-10	P - 10	11-11	X - 21
11	[A]-11	P - 1 1	11-11	X - 21
12	[A]-12	P - 1 2	· II-11	X - 21
13	[A]-13	P - 2	11-11	XI — 32
14	[A]-14	P-2	11 - 9	X -21
15	[A]-15	P - 2	11-35	X -21
16	[A]-16	P - 2	VII-9	XI - 32
17	[A]-17	P - 2	VII-11	X - 21
18	[A]-18	P - 2	VII-3	x - 22
19	[A]-19	P-2	VI I – 6	X - 22
20	[A]-20	P-2	VI I-13	VIII-3
21	[A]-21	P - 2	II - 11	IX-8

II-4

11 - 17

II - 11

なし

<i>95</i>			
22	[A]-22	P-2	
23	[A]-23	P - 2	
比較例1	[A']-1	P - 2	
2	[A']-2	P-2	
3	[A']-3	P'-1	

【0085】P-1:メタクリル酸/メタクリル酸メチ ル/アクリル酸エチル=20/55/25 (重量%)、 分子量Mw=4.3万

P-2:アクリル酸/メタクリル酸メチル/アクリル酸 エチル=20/60/20 (重量%)、分子量Mw=4. 10 P-9:p-ヒドロキシスチレン/ピニルトルエン=5

P-3:メタクリル酸/ペンジルメタクリレート=30 /70 (重量%)、分子量Mw=2.3万

P-4:アクリル酸/ペンジルメタクリレート=30/ 70 (重量%)、分子量Mw=2.9万

P-5:メタクリル酸/ペンジルメタクリレート/2-ヒドロキシエチルメタクリレート=50/30/20 (重量%)、分子量Mw=3.7万

P-6:メタクリル酸/メタクリル酸メチル/2-ヒド ロキシエチルメタクリレート/アクリロニトリル=5/ 20 25/35/35 (重量%)、分子量Mw=2.9万

11 - 11X-21P-7:ピニル安息香酸/メタクリル酸メチル/アクリ ル酸エチル=20/60/20 (重量%)、分子量Mw =3.7万

96

XII-10

XIII-12

X - 21

なし

P-8:式aのポリマー、分子量Mw=3.0万

0/50 (重量%)、分子量Mw=3.2万

P-10: 式bのポリマー、分子量Mw=2.8万

P-11:式cに示す比率で反応させて得られたポリウレ タン樹脂、分子量Mw=2.1万

P-12: 式dに示す比率で反応させて得られたポリウレ タン樹脂、分子量Mw=3.8万

P'-1:2-ヒドロキシエチルメタクリレート/ペン ジルメタクリレート=20/80 (重量%)、分子量M w=4.3万

[0086] 【化50】

[0087]

【表2】

表2 乾燥塗膜の溶解性

現像被原被			
Y/水(1/2)	メチルエチルケトン	ジオキサン	トルエン
Α	Α	A	A
Α	Α	Α	Α
Α	Α	Α	Α
Α	Α	Α	Α
Α	Α	Α	Α
Α	Α	Α	Α
Α	Α	Α	Α
Α	Α	Α	Α
Α	Α	Α	Α
Α	Α	Α	Α
Α	Α	Α	Α
Α	Α	Α	Α
Α	Α	Α	Α
Α	Α	Α	Α
	Y/水(1/2) A A A A A A A A A A A	Y/水(1/2)       メチルエチルケトン         A       A	Y/水(1/2)       メチルエチルケトン       ジオキサン         A       A       A         A       A       A         A       A       A         A       A       A         A       A       A         A       A       A         A       A       A         A       A       A         A       A       A         A       A       A         A       A       A         A       A       A         A       A       A         A       A       A         A       A       A

99				100	
15	Α	Α	Α .	Α	
16	Α	Α	Α	Α	
17	Α	Α	Α	Α	
18	Α	Α	Α	Α	
19	A	Α	Α	Α	
20	Α	Α	Α	Α	
21	A	Α	Α	Α	
22	Α	Α	Α	Α	
23	Α	Α	A	A	_
比較例1	Α	Α	Α	Α	
2	С	С	С	С	
3	A	C	С	В	_

[0088]

\*【表3】

AX J	表	3

	~	
	画像性能	グレースケールの段数
実施例 1	鮮明なポジ画像	1 0
2	鮮明なポジ画像	9
3	鮮明なポジ画像	1 0
4	鮮明なポジ画像	1 1
5	鮮明なポジ画像	10
6	鮮明なポジ画像	5
7	鮮明なポジ画像	6
8	鮮明なポジ画像	7
9	鮮明なポジ画像	6
10	鮮明なポジ画像	6
11	鮮明なポジ画像	5
12	鮮明なポジ画像	6
13	鮮明なポジ画像	8
14	鮮明なポジ画像	1 0
15	鮮明なポジ画像	4
16	鮮明なポジ画像	7
17	鮮明なポジ画像	8
18	鮮明なポジ画像	1 2
19	鮮明なポシ画像	1 3
20	鮮明なポジ画像	4
21	鮮明なポジ画像	6
22	鮮明なポジ画像	8
23	鮮明なポジ画像	10
比較例 1	露光部、未露光部とも不溶	

露光部、未露光部とも溶解

露光部、未露光部とも膜減り(画像なし)

# 【0089】<u>実施例24~27</u>

厚さ2mmのシリコーンウェハー上に感光液〔A〕-1、 (A) -4、(A) -6及び(A) -14をスピンナー で塗布し、120℃で2分間乾燥させ、乾燥時の膜厚が 1 g/m² になるように調整した。得られたレジストを 波長436nmの単色光を用いた縮小投影露光装置 (ステ ッパー)を用いて露光し、その後120℃で3分間加熱 した。テトラメチルアンモニウムヒドロキシドの2.4% 水溶液で60秒現像することにより、レジストパターン 50 3C (商品名:富士写真フィルム (株) 製) の2倍希釈

を形成させた。その結果、すべてのサンプルにおいて0. 7μmのライン及びスペースの良好なパターンが得られ た。

### 実施例28

実施例1で得られた感光性平版印刷版を感光層上に濃度 差0.15のグレースケールを密着させ、2KWの高圧水 銀灯で50cmの距離から20秒間露光を行った。露光し た感光性平版印刷版を120℃で5分加熱した後、Y-

水溶液で25℃において、20秒、30秒、1分、2分、5分、10分と現像時間を変えて現像した。その結果、すべてにおいて良好なポジ画像が得られ、グレースケール段数はすべて13段であった。以上の結果によ

102

り、本発明のポジ型感光性組成物は高感度であり、鮮明 なポジ画像が得られること、現像ラチチュードが広いこ とがわかった。

## フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

G 0 3 F 7/028

7/38

501

7124-2H

H 0 1 L 21/027

(72)発明者 山岡 亜夫

千葉県船橋市本中山3-22-7